DIALOG(R)File 352:Derwent WPI

(c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

007853259

Image available

WPI Acc No: 1989-118371/198916

Electrophotographic photoreceptor - contg. bis(P-azo-styryl) heterocyclic

cpd. in photoconductive laver

Patent Assignee: MINOLTA CAMERA KK (MIOC); OSAKA CITY (OSAQ)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 003

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week	
JP 1063972	Α	19890309	JP 8834592	Α	19880216	198916	В
JP 1063971	Α	19890309	JP 8834593	Α	19880216	198916	
JP 2655863	B 2	19970924	JP 8834593	Α	19880216	199743	

Priority Applications (No Type Date): JP 87126137 A 19870522; JP 8834592 A 19880216; JP 8834593 A 19880216

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 1063972 Α

JP 2655863 **B2** 11 G03G-005/06 Previous Publ. patent JP 1063972

Abstract (Basic): JP 1063972 A

Electrophotographic photoreceptor comprises a photoconductive layer contg. bisazo pigment of formula (I), on a conductive support. In (I), A = divalent atomic gp. forming heterocyclic single ring contg. two N atoms; B = coupler moiety of formula (II), (III), (IV), (V), (VI) or (VII); Z = atomic gp. forming an opt. substd. aromatic carbon ring or aromatic heterocyclic; G = opt. substd. carbamoyl or sulphamoyl; R1 = H, opt. substd. alkyl, amino or carbamoyl, carboxyl or its ester or CN; M = opt. substd. aryl; R2 and R3 = opt. substd. alkyl, aralkyl or unsubstd. aryl; Y = divalent aromatic hydrocarbon or divalent gp. contg. nitrogen atom in the ring.

The bisazo cpd. is synthesised, e.g., by reacting a cpd. which consists of atomic gp., A and 2 N atoms and substit. substd. by 2 CH3 gps., with p-nitrobenzene aldehyde or substit. to obtain di-(p-nitrostyryl) heterocyclic aromatic cpd., by reducing the nitro gp. in the cpd. obtd., by diazotising and finally by coupling the diazonium salt obtd. with a coupling agent.

ADVANTAGE - Good charge generation is obtd. The photoreceptor has high sensitivity and good colour sensitivity.

0/0

Title Terms: ELECTROPHOTOGRAPHIC; PHOTORECEIVER; CONTAIN; DI; P; AZO; STYRYL; HETEROCYCLE; COMPOUND; PHOTOCONDUCTIVE; LAYER

Derwent Class: A89; G08; P84; S06

International Patent Class (Main): G03G-005/06 International Patent Class (Additional): C09B-035/34

File Segment: CPI; EPI; EngPI

DIALOG(R)File 347:JAPIO

(c) 2004 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

02766371

Image available

PHOTOSENSITIVE BODY

PUB. NO.:

01-063971 [JP 1063971 A]

PUBLISHED:

March 09, 1989 (19890309)

INVENTOR(s):

TAKADA MASAKAZU

UEDA TAKAMASA

ITO MASAYUKI

MIKASA HIROKO

HIRASHIMA TSUNESUKE

YAMAMOTO SOICHI

ISHINO YOSHIO

ONO TOSHINOBU

APPLICANT(s): MINOLTA CAMERA CO LTD [000607] (A Japanese Company or

Corporation), JP (Japan)

OSAKA CITY [350462] (A Japanese Government or Municipal

Agency), JP (Japan)

APPL. NO.:

63-034592 [JP 8834592]

FILED:

February 16, 1988 (19880216)

INTL CLASS:

[4] G03G-005/06; C09B-035/34

JAPIO CLASS: 29.4 (PRECISION INSTRUMENTS -- Business Machines): 14.3

(ORGANIC CHEMISTRY -- Dyes)

JAPIO KEYWORD:R125 (CHEMISTRY -- Polycarbonate Resins)

JOURNAL:

Section: P, Section No. 889, Vol. 13, No. 271, Pg. 111, June

22, 1989 (19890622)

ABSTRACT

PURPOSE: To obtain superior dispersion stability, photosensitivity, red reproduction performance, and stability against repeated uses by forming a photoconductive layer containing a specified bisazo compound conductive substrate.

CONSTITUTION: The photoconductive layer to be formed on the conductive substrate contains at least one of the bisazo compounds represented by formula I in which A is a group represented by formula II or III; R is H, halogen, or the like; B is a coupler residue represented by one of formulae IV-IX; Z is an atomic group necessary to form an aromatic hydrocarbon ring or hetero ring; C is carbamoyl or sulfamoyl; R(sub 1) is H, optionally substituted alkyl, or the like; M is aryl; each of R(sub 2) and R(sub 3) is alkyl, aralkyl, or the like; and Y is divalent aromatic hydrocarbon group divalent group having N in its ring, thus permitting high photosensitivity and color sensitivity to be obtained.

· ⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 昭64-63971

<pre>⑤Int.Cl.* G 03 G 5/06 C 09 B 35/34</pre>	識別記号 350	庁内整理番号 B-7381-2H	❸公開	昭和64年(198	9)3月9日
G 03 G 5/06	350	Z-7381-2H審査請	求 未請求 語	請求項の数 1	(全9頁)
9 発明の名称 感光体					
優先権主張 匈昭620		昭63-34592 昭63(1988)2月16日 日銀日本(JP)⑪特朗	昭62-126137		

砂発 明 者 髙 田 昌 和 大阪府大阪市東区安土町2丁目30番地 大阪国際ビル ミ ノルタカメラ株式会社内

⑫発 明 者 上 田 隆 正 大阪府大阪市東区安土町2丁目30番地 大阪国際ビル ミ ノルタカメラ株式会社内

①出 願 人 ミノルタカメラ株式会 大阪府大阪市東区安土町2丁目30番地 大阪国際ビル 社

⑪出 願 人 大 阪 市 大阪府大阪市北区中之島1丁目3番20号

②代理人 弁理士 青山 葆 外2名

最終頁に続く

明細

1. 発明の名称

感光体

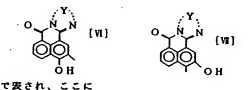
- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 導電性基体上に下記一般式[1];

$$B-N-N-N$$
 HC = RC - A - CH = CH - \bigcirc N - N - B

からなる群から選択される基、Rは水素、ハロゲン原子、アルギル基、アルコキシ基、シアノ基、フェニル基を示す。Bはカップラー残基であって、下記一般式[I]~[VI]

$$Z \bigcirc_{G}^{OH} [\Pi] \qquad HO \bigvee_{M}^{R_{1}} [\Pi]$$

$$\downarrow_{M}^{R_{2}} [V] \qquad \downarrow_{M}^{R_{3}} [V]$$



Zは歴典基を有していてもよい、芳香族炭素環または芳香族復素環を構成するに必要な原子群;

Gは置換基を有していてもよい、カルバモイル基またはスルファモイル基:

R: は水素、配換基を有していてもよい、アルキル基、アミノ基あるいはカルバモイル基、カルボキシル基およびそのエステル基、またはシアノ基:

Mは歴換基を有していてもよいアリール基: R.およびR,は歴換基を有していてもよい、 アルキル基あるいはアラルキル基または未歴 換基のアリール基:

Yは芳香族炭化水素の二価の基あるいは窒素 原子を環内に含む二価の基を表す。] で表わされるピスアゾ化合物を含有する光導電層 を有することを特徴とする感光体。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は新規ビスアゾ顔料を光電荷発生層に含む感光体に関する。

従来技術

有機電荷発生物質を樹脂結着中に配合し、これを導電性基体上に強布した形態の感光体が、その低い毒性と製造の容易さ、低価格等の理由で広く 実用に供されている。

提案された代表的有機電荷発生材料としては、 フクロシアニン、TNF、PVK、ペリレン誘導 体等があり、これらを適当な電荷輸送物質、例え ばヒドラゾン類、オキサジアゾール類等と併用し ている。

また、近年各種ビスアゾ顔料を電荷発生層に使用する技術が提案されている。しかし、電子写真用感光体に使用される電荷発生材料として、光感度、分光感度等に優れたものは非常に数が限られ

残基であって、下記一般式[Ⅱ]~[VⅡ]

$$Z = \begin{pmatrix} OH & \{II\} & HO & NN & \{III\} \\ M & M & M & M \\ NN & OH & OH & OH \\ NN & OH & OH & OH \\ NN & NN & NN & OH \\ NN & NN & OH \\ NN & OH \\ NN & OH & OH \\ NN & OH$$

で表され、ここに

乙は置換基を有していてもよい、芳香族炭素 環または芳香族複素環を構成するに必要な原 子群;

Gは置換基を有していてもよい、カルバモイル基またはスルファモイル基;

R. は水素、配換基を有していてもよい、ア ルキル基、アミノ基あるいはカルバモイル基、 カルポキシル基およびそのエステル基、また ているのが実状である。

発明が解決しようとする課題

従来、感光体製造工程中、特に電荷発生層強膜用の顔料分散液の分散安定性が不良であり、ポットライフ強膜性状の悪影響を与えることが大きな問題であった。

本発明はかかる問題点を解消し、強液の分散安定性に優れ、かつ光感度、赤色再現性、くり返し安定性にも優れた有機感光体用電荷発生材料として新規なビスアゾ顔料を提供することを目的とする。

課題を解決するための手段

本発明は導電性基体上に下記一般式[[]:

からなる群から選択される基、Rは水素、ハロ ゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、シアノ 基、またはフェニル基を示す。Bはカップラー

はシアノ基;

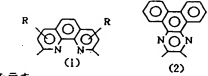
Mは置換基を有していてもよいアリール基: R: およびR, は置換基を有していてもよい、 アルキル基あるいはアラルキル基または未置 換基のアリール基;

Yは芳香族炭化水素の二価の基あるいは窒素 原子を現内に含む二価の基を表す。]

で表わされるピスアゾ化合物を含有する光導電層. を有することを特徴とする感光体に関する。

本発明においては、前記一般式[1]で示される ビスアゾ顔料を感光体の光導電性物質として用い ることにより、あるいは本発明のビスアゾ顔料の 優れた電荷発生能のみを利用し、これを設能分離 型感光体の電荷発生層に用いることにより、感度、 感色性に優れた特性を発揮し得る感光体を作製す ることができる。

一般式[1]中、Aは下記構造式(1)又は(2):



を示す。

一般式[I]中、Rは、水衆、ファ衆、塩素、臭素等のハロゲン原子、メチル、エチル、プロピル等のアルキル基、メトキシ、エトキシ等のアルコキシ基、シアノ基またはフェニル基を示す。

Bは一般式[I]~[VI]

を表わす。

一般式[□]で表わされる基は、たとえば 3-メチル-1-フェニル-5-ピラゾロン 等が好ましい。

一般式[N]あるいは[Ÿ]中、

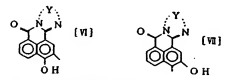
R: およびR,は置換基を有していてもよい、 アルキル基あるいはアラルキル基または未置換の アリール基を表わす。

一般式[N]あるいは[V]で表わされる基はたとえば、N-メチルー4-ヒドロギシナブダル酸イミド、N-メチルー3-ヒドロキシナブダル酸イミド等が好ましい。

一般式[VI]あるいは[VI]中;

Yは芳香族炭化水素の二価の基あるいは窒素原子を環内に含む二価の基を表す。

一般式[VI]あるいは[VI]で表される基はたとえば、3-ヒドロキシおよび4-ヒドロキシー7H-ベンズイミダゾ[2.1-a]ベンズ[de]イソキノリン-7-オンあるいは2-ヒドロキシおよび5-ヒドロキシ-7H-ベンズィミダゾ[2.1-a]



であって、ここに一般式[[]中、

2は配換基を有していてもよい、芳香族炭素環 または芳香族復素環を構成するに必要な原子群:

Gは置換基を有していてもよい、カルパモイル 基またはスルファモイル基を表わす。

一般式[I]で表わされる基は、たとえば
2~ヒドロキシー3-フェニルカルパモイルナフ
タレン、2-ヒドロキシー3-フェニルカルパモ
イルー11Hペンゾ[α]カルパゾール等が好まし
い。

一般式[[]中;

R: は水素、置換基を有していてもよい、アルキル基、アミノ基あるいはカルバモイル基、カルボキシル基およびそのエステル基、またはシアノ基:

Mは置換基を有していてもよいアリール基:

ベンズ[d e]イソキノリン-7-オン等が好ましい。

本発明の一般式[1]で表わされるピスアゾ顔料 は、まず、たとえば、2,9-ジメチルフェナン トロリン又は2.3 - ジメチルジペンソ[f,h]キノ キサリン化合物と p-ニトロペンゼンアルデヒド あるいはその**世換体とを反応させ、ジー(pーニト** ロステリル)復素環式芳香族化合物を得、さらに ニトロ基を還元した上でこれを常套の方法、たと えば塩酸溶液中で亜硝酸ナトリウムを反応させる ことによりジアゾニウム塩とし、次にそのジアゾ ニウム塩を上述したカップリング剤でカップリン グすることにより得られる。 本発明感光体は光 導電層に一般式[1]で表わされるピスアソ顔科を 含有する分散型であっても、電荷発生層と電荷輪 送暦を積層してなり前記電荷発生層に一般式[1] で表わされる顔料を含有する機能分離型であって もよい。

分散型感光体である場合、本発明感光体は、一般式[1]で表わされるピスアゾ顔料を結着剤樹脂

とともに適当な溶剤中に溶解あるいは分散し、必要に応じ電荷輸送物質を添加して得られる強布液を導電性基体上に強布、乾燥し、通常5~30μm、好ましくは6~20μmの膜厚の光導電槽を形成させることにより製造することができる。

電荷発生物質の分散溶媒としては、トルエン、キシレン等の芳香族系溶媒、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系溶媒、N.Nージメチルホルムアミド等、アミド系溶媒、シクロヘキサノン、メチルエチルケトン等のケトン系溶媒、1。 2-ジクロルエタンートリクロロエタン等のハロゲン化炭化水素溶媒等を使用することができる。

本発明のビスアゾ顔料は、光導電層の結着剤樹脂に対して0.5~200重量%、より好ましくは、30~150重量%配合する。0.5重量%より少ない場合は十分感度が得られず、200重量%より多いと、帯電性不良、成膜性不良等の問題を生じる。

電荷輸送物質としては、下記式:

トロ基を衷わす、n はlまたは2の整数を衷わす。)

で衷わされるピラゾリン、

下記式:

(式中、R11、R11、R11、R11、R11、R11、81 びR11は水素原子、アルキル基、アルコキシ基、 ハロゲン原子、ヒドロキシ基、シアノ基、ジア ルキルアミノ基、ジアリールアミノ基、ジアラ ルキルアミノ基、またはニトロ基を表わす。

R.。は水素原子またはフェニル基を表わす。) で表わされるスチルペン:

下記式:

(以下、余白)

(式中 R 11、 R 12 および R 11 は水 来原子、 アル キル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロ キシ基、シアノ基、ジアルキルアミノ基、ジア リールアミノ基またはニトロ基を表わす。)

で表わされるトリフェニルアミン;

下記式:

$$R_{31} = CH = CH = CH = CH$$

$$R_{32}$$

(式中R11、R12、R11は水素原子、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、シアノ基、ジアルキルアミノ基、ジアリールアミノ基、ジアラルキルアミノ基、または二

$$R_{14} - \bigcirc - N - N = C - \bigcirc - R_{14}$$

$$R_{14} - R_{14}$$

$$R_{14} - R_{24}$$

(式中、Rin、Rin、Rin、RinおよびRioは 水業原子、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、シアノ基、ジアルキル アミノ基、ジアリールアミノ基、ジアラルキル アミノ基、またはニトロ基を表わす。Rinはアルキル基、置換基を有してもよいナフチル基を表わす。 Rinは水業原子、アルキル基、シアノ基、又は 登換基を有してもよいフェニル基を表わす。) で表わされるヒドラゾン;

下記式:

$$O \cap O \cap C \cap H = N - N \setminus \binom{R}{R} = 1$$

(式中、R₂₁、R₂₂、R₂₃ は置換基を有して

もよいアルキル基あるいは芳香環を表わす。) で表わされるカルパゾールヒドラゾン等; 下記式:

$$R_{29}$$
 C = CH - CH = C R_{29}

(式中、R₂₁、R₂₁、R₂₁およびR₂₇はメチル 基、エチル基等のアルキル基を表し、R₂₀およ びR₂₉はフェニル、ナフチル等のアリール基を 表わす。)

で表わされるテトラアリールブタジェン等があげられる。これらの電荷輸送物質の量は光準電層の結着樹脂に対して280重量%以下、好ましくは、25~75重量%である。

本発明においては特に好ましい電荷輸送物質は、N-エチルカルパゾール-3-カルボアルデヒド
メチルフェニルヒドラゾン(MPH)、パラジエチ
ルアミノベンズアルデヒドジフェニルヒドラゾン
(DEH)、1,1-ジフェニル-4,4-ピス(pジエチルアミノフェニル)-1,3-ブタジエン(P

これらの樹脂は単独で測定して 1 × 1 0 !*Ω・cm以上の体積抵抗を有することが望ましい。

機能分離型である場合、本発明感光体は導電性 基体上に本発明ビスアゾ顔料を結着剤樹脂を溶解 させた宿液中に分散させて作製した盤布液を盤布、 乾燥して電荷発生層を形成し、その上に電荷輸送 物質と結着剤樹脂とを適当な溶剤に溶解させた溶 液を塗布、乾燥し電荷輸送層を形成して得られる。 この時、電荷発生層の厚さは 0.0 1~5 μm、好 ましくは0.05~2μmであり、ビスアゾ超料 の量は電荷発生層の結着剤樹脂に対して0:5~ 200重量%である。好ましくは30~150重 量%である。また電荷輸送層の厚さは2~100 μm、好ましくは10~30μm、電荷輸送物質の 量は電荷輸送層の結着剤樹脂に対して50~20 0 重量%、特に 6 0~1 5 0 重量%である。尚、 電荷輸送物質および結着剤樹脂としては分散型と 同様の物質が用いられる。また、機能分離型感光 体では電荷発生層を表面側に電荷輸送物質を基板 倒にしてもよく、あるいはその逆であってもよい。

EP)等である。

キャリア発生層あるいはキャリア輸送層に結落 剤を用いる場合は任意のものを用いることができ るが、疎水性で、かつ誘電率が高く、電気絶縁性 のフィルム形成性高分子重合体を用いるのが好ま しい。このような高分子重合体としては、例えば 次のものを挙げることができるが、これらに限定 されるものではない。ポリカーポネート、ポリエ ステル、メタクリル樹脂、アクリル樹脂、ポリ塩 化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ポリスチレン、 ポリビニルアセテート、スチレン-ブタジェン共 ・ 重合体、塩化ピニリデンーアクリロニトリル共重 合体、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、塩化ビ ニルー酢酸ピニルー無水マレイン酸共重合体、シ リコン樹脂、シリコン・アルキッド樹脂、フェノ ールホルムアルデヒド樹脂、スチレン-アルキッ ド樹脂、ポリーN-ビニルカルパゾール、ポリビ ニルブチラール、ポリビニルファルマール。

これらの結着剤は、単独であるいは2種以上の 配合物として用いることができる。

合成例

合成した本発明のビスアゾ化合物の構造とそれ に付した化合物番号を表 | および表 2 に示す。

(以下、余白)

アゾ化合物番号	В
Pla	H O C - N - O
Plb	H O C 2
Plc	HO C-NH-O
P l d	HO.

娄 2	
⊘ -⊘.	
. 3	
B-N = N-{O}-HC = HC CH = CH-{O}-	-M M - D

アゾ化合物番号	В
P 2a	но С - и - ⊘
Р 2 b	HO C - N - O
P 2c	HO C-NH-O
P2d	HO

ピスアゾ化合物(Pla)の合成

2.9-ジメチル-1.10-フェナントロリン 10g、p-ニトロベンズアルデヒド14.5gを 無水酢酸600m2中で加熱還元することにより、 2.9-ジ(p-ニトロスチリル)-1,10-フェナントロリン16gを合成した。

このニトロ体を塩酸中金属スズにてニトロ基を 還元することにより2.9 - ジ(p-アミノスチリル)-1.10-フェナントロリンを得た。このア ミノ体を常法に従ってジアゾ化し、テトラゾニウ ム塩をホウフッ化水素酸塩として単離する。

このテトラゾニウム塩5.0g と2-ヒドロキシー3-フェニルカルバモイルナフタレン5.0g をDMF1a に溶解し、酢酸ナトリウム水溶液(7g/100m2)を加えてカップリング反応を行なう。2時間攪拌の後、生じた結晶を違取し、この結晶を5aのDMFで3回、5aの水で3回、5aのTHFで3回洗浄した後、乾燥して目的のビスアゾ化合物(P2a) 4.0gを得た。

ビスアソ化合物(Plb~Pld)の合成

カプラー成分を代えた以外は化合物Plaの合

成例と同様の方法でピスアゾ化合物 Plb~Pldを合成した。

(以下、余白)

ビスアゾ化合物(P2a)の合成

まず、2.3-ジメチルジベンゾ[f、h]キノキ サリンーニトロベンズアルデヒド23gを無水酢 酸1gに溶解し、加熱湿流することにより、2.3 ージー(p-ニトロスチリル)ジベンゾ[f、h]キノ キサリン15gを得た。

次に、このジニトロ体を公知の方法により還元 ・して、ジアミノ体 l Ogを得た。

さらに、公知の方法により、このジアミノ体を 用いて、ジアゾ化反応、カップリング反応を行っ てビスアゾ顔料(P 2 a) 1 0 gを得た。

ビスアゾ化合物(P2b~P2d)の合成

カプラー成分をかえた以外は化合物 P 2 aの合成例と同様の方法でピスアゾ化合物 P 2 b~ P 2 dを合成した。

実施例 l

ビスアゾ化合物(Pla)2gおよびポリエステル 樹脂「パイロン200」(東洋紡績(株)製)2gをシ クロヘキサン100gに加え、ポールミルで12 時間分散した。この分散液をアルミニウムを蒸着 したポリエステルフィルム上に乾燥時の膜厚が 0.1 μm になる様に強布してキャリア発生層とし、更にその上にキャリア輸送層として下記ヒドラゾン化合物(H-1)10g ポリカーポネート機 脂「K-1300」(帝人(株)製)10g をテトラヒドロフラン50g に溶解した液を乾燥後の膜厚が20μm になる様に強布してキャリア輸送層を形成し、本発明の感光体を作製した。

この感光体を帯電器により表面電位-500V に帯電させ、ハロゲンランプ光を照射して表面電位を半分に減衰させるのに要する半減露光量El /2を求めた。

ヒドラゾン化合物(H-1)

結果を表3に示した。

実施例2~4

ビスアゾ化合物(Plb~Pld)およびヒドラゾン化合物(H-l)を用いて、実施例1と同様に実

施した。結果を表3に示した。

実施例5~8

ビスアゾ化合物(Pla~Pld)および下記ヒドラゾン化合物(H-2)を用いて、実施例1と同様に実施した。結果を表3に示した。

ヒドラゾン化合物H-2

奥施例9~12

ビスアゾ化合物(P2a~P2d)、ヒドラゾン化合物(H-1)を用いて、実施例1と同様に実施した。結果を表3に示した。

実施例13~16

ビスアゾ化合物(P2a~P2d)、ヒドラゾン化合物(H-2)を用いて、実施例 l と同様に実施した。結果を表3に示した。

発明の効果

本発明は、新規な光電荷発生用のビスアゾ顔料 ・を提供した。

本発明に従い得られる感光体は高い光感度を有 し、感色性に優れている。

特許出願人 ミノルタカメラ株式会社 代 理 人 弁理士 青 山 葆 ほか2名

表 3.

実施 例	アゾ顔料	ヒドラゾン 化合物	E 1/2 (Qux - sec)
l	Pla	H - 1	7.0
2	Plb	H - 1	6.8
3	Plc	H – 1	6 . 3
4	Pld	H - 1	5.2
5	Pla	н – 2	5.7
6	Plb	н – 2	5 . 5
7	Plc	н - 2	6.5
8	Pld	н - 2	6 - l
9	P 2 a	H – I	6.3
10	Р 2 ъ	н – 1	6.3
11	P 2 c	н – 1	6 . 7
12	P 2 d	H – I	6 - 0
13	P 2 a	н – 2	10.7
14	P 2 b	н – 2	9.5
15	Р2с	н – 2	11.0
16	P 2 d	H - 2	9.0

特開昭64-63971 (8)

第13	質の約	売き						
@発	明	者	伊	藤	公	幸	大阪府大阪市東区安土町2丁目30番地 大阪国際ビル ノルタカメラ株式会社内	3
⑦発	明	者	=	笠	裕	子	大阪府大阪市東区安土町2丁目30番地 大阪国際ビルノルタカメラ株式会社内	į
@発	明	者	平	嶋	恒	亮	大阪府堺市新金岡町1丁7番6-104	
⑦発	明	者	山	本	宗	_	大阪府八尾市刑部1丁目151番地	
母発	明	者	石	野	義	夫	京都府京都市上京区塔之段鼓之下町428番地	
@発	明	者	大	野	敏	信	大阪府守口市竹町28	